

SURCALCE injekčný roztok

Zugelassen

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SURCALCE injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag Zero days

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Pferd

- Milch. 0 Tag Zero days

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Schaf

- Milch. 0 Tag Zero days

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Ziege

- Milch. 0 Tag Zero days
- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag Zero days
- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Pferd

- Milch. 0 Tag Zero days
- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Schaf

- Milch. 0 Tag Zero days
- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Ziege

- Milch. 0 Tag Zero days
- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

23/12/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/398/91-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.